## 19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

## ⑩公開特許公報(A)

昭56—30447

(1) Int. Cl.<sup>3</sup> C 08 L 23/00 47/00

識別記号

庁内整理番号 6779—4 J 6779—4 J 砂公開 昭和56年(1981)3月27日 発明の数 2 審査請求 未請求

(全 9 頁)

## **図熱可塑性弾性体組成物およびその製造法**

②特 願 昭55—113087

②出 願 昭55(1980)8月19日

優先権主張 ②1979年8月20日③米国(US) ⑤68281

⑦発明者 アーデル・ファーハン・ハラサアメリカ合衆国オハイオ州4421 0バス・エバレットロード5040

の発明者デイビッド・ウエイン・カールソン
アメリカ合衆国オハイオ州4430
1アクロン・ラーチストリート1

603

②発 明 者 ジエームズ・エドワード・ホール

アメリカ合衆国オハイオ州4431

2アクロン・メイフエアロード2

940

⑦出 願 人 ザ・フアイヤーストーン・タイヤ・アンド・ラバー・カンパニー アメリカ合衆国オハイオ州44317アクロン・フアイヤーストーンパークウエイ1200

個代 理 人 弁理士 小田島平吉

明 48 5

1 発明の名称

熱可塑性学性体組成物およびその製造法

2 特許請求の範囲

1 (a)水素化の前に1,2-ミクロ構造を40 ~100系で有し且つ铵水素化が元の不飽和の少くとも85系を除去するように行なわれた、水森 化されたがリブタジエンと、(b) 炭素数2~20の α-オレフィンの少くとも1種との重合体のブレンドより放る熟可を性準性体組成物であつて、破 α-オレフィンの分くとも1種との重合体のブレンドより放る熱可を性準性体組成物であった、 なーオレフィンの合体は少くとも80℃の被点と少くとも45系の結晶構造を有し、砂水果化されたがリブタジエンの量が成分(a) かよび(b) の合計算量の40~80重要をなしそしてα-オレフィンの取合体の量が成分(a) 及び(b) の合計算量の10 ~80 転針ををなす、執可数性弾性体組成物。

2 詰α-オレフインの食合体がプロピレンの

- 1 -

単独重合体である特許請求の簡明第1項記載の熱 「関性関性体組成物。

- 3. 該α-オレフイン資合体がエチレンの単独 重合体である特許額束の範囲第1項記載の執可塑 性弾性体积成物。
- 4. 跨α-オレフイン武合体がプロビレンとエ チレンの共電合体である特許様求の範囲第1項記 級の執可物性弾性体相成物。
- 5. 惣共東合体がプロピレンを少くとも50 賞 優多で含有する等許請求の範囲第4項記載の熱可 塑性弾性体組成物。
- 8. 該水率化されたポリプタジェンが1,2-ミクロ構造を少くとも505有するポリプタジェンの水梁化された生成物である特許請求の範囲第 1項記載の執可製性學性体組成物。
- お水来化されたポリプタジェンの量が 5 2
   2 意景がをなし及びα-オレフィンの銀合体

- 2 -

の量が15~48 申責多をなす特許精求の範囲第 1 項記載の熱可塑性弾性体組成物。

8. 該ローオレフイン東合体がプロピレンの単 独重合体である特許請求の範囲第6項記載の熱可 微性弾性体組成物。

9. 数α-オレフイン賞合体がプロビレンのア
インタクチンク単独面合体である特許請求の範囲
第1項犯載の熱可塑性弾性体組成物。

10 ドブレンドの100番骨部当り2~20 電景部のポリインブチレンが同様に存在する特許 腋状の範囲第7項配載の熱可報性弾性体組成物。

11 競水素化されたポリブタジェンのブレンドが少くとも1.0 の溶験流動指数を有する特許請求の範囲第1項記載の執可塑性弾性体組成物。

12 時 α - オレフィン 重合体が 験 プレンドの 30~42 重量 5 をな 寸 華 許請 求の 範囲 第1 項 記 載の 熱可 塑 性 弾 性体。

- 2 -

フィン戦合体の又はエチレンとプロピレンの共成 合体の如きその共戦合体の、水素化された中又は 高ピニルプタジェン重合体との熱可塑性弾性体プ レンドに関する。更に本発明は部分的に硬化され たそのようなプレンドにも関する。

「熱可塑性解性体」とは、一般に普通の又は通常の熱可認的方法によつて、容易に成形及び再成形でき、成いは処理及び再処理できる解性体に対して済用されてきた。熱可塑性弾性体は、その短ましい物理的性質を発現させるために加硬を必要としない。そのような熱可塑性解性体は数種類しか公知でなく、その例は熱可塑性ポリクレタン、商品名「ハイトレル(Hytrel)」として市販されているものの如き熱可塑性ポリエステル、及び応品名「クレイトン(Kratos)」及び「ソルブレン(Solprene)」として市販されているステレンプロンク共賃合体である。他の熱可塑性弾性体は、

特開昭56- 30447(2)

14 時 α - オレフィン 賃合体がプロピレンを 少くとも50 乗量をで含有するプロピレンとエテ レンの共成合体である特許様中の範囲第12項記 他の略可塑性学性体。

1 5. (1)酸α-オレフイン賃合体と該水業化されたポリプタジエン電合体とを混合し、そして(2) 酸混合物を少くとも 8 0 ℃の温度で加熱する、工程を含んでなる特許確求の短期終1項配數の幾可 退性弾性体組成物を製造する方法。

I 8. 綾ブレンドが少くとも 1.0 の溶酸流動指数を有する特許請求の範囲第 1 5 項配戦の方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、弾性を発現させるのに硬化又は加硫 を必要としない、ポリプロピレンの如きα-オレ.

- 4 - .

米国特許第 8 7 8 8 7 4 8 号、第 8 8 0 6 5 5 8 号及び第 8 8 6 2 1 0 6 号に記述されているポリブロピレンと EPDM (エチレン - ブロピレン - 非共役 ジエン単量体)のブレンドである。

ポリプタジェンとのマレンドが貧弱な性質の物質となるととは公知である。それ故に、本発明におけるように、中及び高ピニル含量のブタジェン園合体の水素化が、そのような生成物とαーオレフィンの富合体及び共富合体とのプレンドが良好な物理性を有する適合しりる生成物を生成するというような事実を与えるという発見は、最も驚くべきである。

本発明によれば、優秀な耐オゾン性及び耐老化性、良好な強料接着性、低脆弱高度、耐低品衝撃性、高速における最小クリーブ性及び良好な伸張を有する単可提性弾性体は、結晶性重合体αーオ

- 5 -

特別昭56- 30447(3)

レフィンのプレンドによつて製造されるということが発見された。本発明の実施に際して使用されるαーオレフィン重合体は、炭素数を~20のαーオレフィン単量体の単独な合体、及び酸αーオレフィンの2種又はそれ以上の共富合体は少くとも30℃の減点を有する。プレンド中のαーオレフィン面合体の含量は、約40~80、好ましくは52~83重量をなす水素化されたブタジェン共業合体を含む金重量に蒸づいて、有利には約10~60、好ましくは15~48重量をである。
熱可塑性弾性体プレンドは、所額により、少くとも10の溶融流動物数まで那分的に硬化されてい

本発明のプレンドは、混合物を少くとも重合体 α - オレフインの融点の温度に加熱しながら通常 の手段に従い、例えば加熱されたロールを含むロ

- 7 -

てもよい。

素化された生成物は有利には 5 Q,0 0 0 ~ 1,0 0 Q,0 0 0 の分子量(数平均)を有する。

更に、乗合体の不飽和の少くとも85%、好ま しくは95%の水素化が行なわれるであろうブタ ジェン重合体の水素化には、通常の方法を使用す ることができる。この目的に対して特に適当な触 群系は、以下に更に詳細に配述するように、ニッ ケル、シクロヘキセン及びトリインプテルアルミ ニウムの組合せ物を含んでなる。

α - オレフィン m 合体を製造する際に使用する
ことができる代表的なα - オレフィン単係体は、
エチレン、プロピレン、1 - プテン、1 - ペンテ
ン、1 - ヘキセン、1 - オクテン、4 - メチル・
1 - ヘキセン、4 - エチル・1 - ヘキセン、6 メチル・1 - ヘプテンなどを含む。エテレンは好
遠な単貴体である。α - オレフィン重合体は、単独重

ーラーミルなどを用いることにより、重合体成分を、好ましくは粉末形で混合することによつて製造することができる。本発明の熱可塑性弾性体はαーオレフィン重合体と水素化されたブタジエン 群体又は高ピニル重合体との硬化されてない或い は部分的に硬化されたブレンドを含んでなるから、 所望により本方法は得られるブレンドを少くとも 1.0の搭融指数まで部分的に硬化させる工程を含 んでいてもよい。

本発明のプレンドに対して適当な水素化された 重合体を製造するために使用される中及び高ビニ ルプタジェン共重合体は、従来法、例えば米国特 評解 3.4 5.1.8 8 8 号に記述されているもののよ うな通常の方法によつて製造することができる。 そのような黄合体は、有利には少くとも40%、 好ましくは少くとも80重量がの1,2又はビニ ル形を含有する。更にプタジェン賃合体並びに水

- 8 -

合体の他に、2 間又はそれ以上のαーオレフイン
単量体から製造される共黄合体であつてもよい。
本発明の重要な要素は、使用されるαーオレフイ
ン 貫合体及び共東合体が90で又はそれ以上の触
点を有するということである。好滴を共真合体は
エチレンとブロビレンからたるものであり、分有す
ということである。のではますであり、分布である。共存合体はランダム及はブロック
共動品性及び融点、例えばアイソタクチック性及び
90で以上の膨点を付与する物便な方法によつで
砂準均分子量は有利には50,000~1,000,000
の範囲である。

アイソタクチンク性α-オレフイン電合体、特にアイソタクチック性ポリプロピレンの溶験流動 指数は、ASTM第D-1288号によれば、約

- 1 0 -

Q.4から約3\_0まで、好ましくは約2から約12 までの範囲であつてよい。即ち、ローオレフィン **東合体の全面量に基づいて 0.1 ~約15 重景まと** いう低結晶性のアメクチック性食合体も利用でき るけれど、アイソタクチック性ローオレフイン重 合体が好演である。例えばアタクチック性ポリア ロビレンを少量で含有するアイソタクチック性ポ リプロピレンは使用することができる。ある箱の a.オレフインの少貴のアメクチック性は、経済 的であるばかりでなく、硫動性も改善し、且つ望 ましい物理性を意味ある程度に減少させない。し かしながら、αーオレフィン重合体の18g以上 のアタクチック形は宛ましくたい。その母由は、 そのようなプレンドがいくつかの用途において許 容でき且つ望ましくさえもあるけれど、その物理 性が一般に悪影響を受けるからである。

用いるαーオレフイン煮合体の種類と無関係に、

-11-

てもいなくても熱可塑性無性体を与え、或いは目いかえるとブレンドは繰返し再処理することができ且つ部分的に硬化されているならは弾性を発現させるために更なる加磁を必要としない。即ち、ブレンドはα-オレフィン蔵合体の融点で又は融点以上の歴度で確動するから、容易に且つ繰返し成形し、押出し、又は他に処理することができる。一般に部分的な硬化は、改良された引張り強度並びに耐老化性の着るしい性質がもたらされるという点で好適である。

「部分的な硬化」とは、プレンドのブタジェン 成合体部分が完全な硬化又は加端よりも低程度に 架橋されていることを意味する。本発明によれば、 辞融流動指数(負荷が100ポンドということを 除いてASTM餌D-1238号、条件「L」) が少くともLO及び好ましくは100又はそれ以上である場合に、部分的硬化が選成される。部分

特別昭56- 30447(4)

粒径は一般に適常の重合法によつて製造されるものである。例えば粒径は、酸密でないけれど、有利には10ミクロン以上、京ましくは5.0ミクロン以上である。実際的な锣点から、2 mのような大きい粒径も便宜上利用でき、更にそれより大きい粒子も利用できる。勿除、αーオレフイン食合体は水素化されたブタジェン戦合体と一緒にミル上で影験混合されるから、上述のポリブロピレンのような大きい粒子でさえ使用するととができる。

プレンド 1 0 0 部 ψ b 的 2 ~ 2 0 部のポリイソ プチレンを、ポリプロピレンの如き 取合体α - オ レフイン及び水栗化されたプタジェンを合体のプ レンドに添加すると、そのきめ、滑らかさ及び疫 面光沢が改良され且つ伸張性が改善されるととが 発見された。

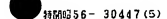
ローオレフイン量合体及び水素化されたブタジエン場合体のブレンドは、部分的に硬化されてい

- 12 -

的な硬化以上で硬化され且つ10以下の溶離流動 指数を有するα-オレフィン東合体及び水类化さ れたブタジェン東合体のブレンドは、本発明の飼 既外の加硫されたブレンド或いは熱硬化性の弾性 体を生成する。部分的な硬化は、通常の硬化剤化 合物又は方法を用いることによつて達成され、定 義した溶融流動指数を与える。一般に、本発明の 及好なブレンドは約90~約150、好ましくは 約120の溶酸流動指数を有するであろり。

本発明の実施において、α-オレフィン章合体 及び水素化されたブタジェン世合体を、α-オレフィン章合体の融点に等しい又はそれ以上の温度 で行なうととが重要である。融点は分子量及びタ クテンティーの変化のために、α-オレフィン量 合体の標準に対しある範囲に亘つて変化するであ ろう。代表的なポリエテレンは約127~約 140℃、代表的な約185℃の融点を有する。

- 1 3 -



非常に好項なポリプロピレンに対する融点は約 150~約175℃の範囲であり、実際的な又は 代表的な触点は約180℃である。即ち、との範囲内の又は好ましくはそれ以上の温度は本発明の 実施において重要である。実際のプレンド又は混合は、通常の混合手段によつて行なうととができ、 即ユーなどを用いて行なわれる。部分的な硬化が 頭ましい場合には、二成分を混合し、次いで部分 的に硬化する。他に、水果化されたプタジェンコール イン乗合体と混合してもよい。

ブレンドを部分的に硬化させたい場合には、ブレンド工程前叉は後のいずれかにおいて、硬化剤を所象の通常の工程助剤、即ち混入成分などと一種に便宜上添加することができる。更に、部分的な硬化は静的な条件下又は動的な条件下に達成す

-15-

低量での照射を含む。硫黄の硬化剤を用いる場合 には、一般にプレンド100部当り0.01~約 L0世景部、好ましくは約Q1~Q2部が用いら れる。硫世硬化剤の代表的な例は、硫黄、テトラ メチルチオ尿素、2~しヘキサメチレンイミノチ オ) - ペンソチアゾール、二塩化硫黄、一塩化硫 **貴、アルキルフエノール、ジスルフイド及びテト ラメテルチクラムジスルフィドを含む。好滴な硬** 化剤は硫黄自体である。一般に、非常に良好な酸 化防止性がプレンドに付与されるから、プレンド 100部当り約1~約5部の費化亜鉛、通常の最 のステアリン暦及び促進剤を用いることが望まし い。更にこの部分的な硬化系は、カーポンプラツ クと組合わせると、驚くことに優秀な強料の設備 性を与える。とれらの予期を越えた結果は、非常 化好適なポリプロピレン化額して特に包及すると とができる。

るととができる。静的な条件下での部分的な硬化は、硬化剤を含む混合されたプレンドを炉内に進入し及び复ましい温度まで加熱して、例えば約65~260℃の温度で約8~30分間部分的を硬化を行なわせるととによつて達成することができる。動的な硬化は、硬化剤を含有するプレンドを、開放され、パンペリー、押出し機中にかいて約5~20分間約65~210℃の如き部分的な硬化を誘起するのに十分な温度で処理するととによつて減成される。動的硬化がαーオレフィン煮合体の融点以下で起こる場合、動的ブレンドの温度は、αーオレフィン買合体の融点以上の温度でなければならない。

部分的な硬化に用いられる硬化剤は、技術的に 公知の又は通常のゴム硬化剤であり、或いは公知 の方法が使用される。代表的な硬化剤磁質供与体、 芳香族又は脂肪族の積々のパーオキサイド、及び

- 1 6 -

部分的な硬化を行なりために必要とされる有機 パーオキサイドの量は、一般化プレンド100部 当り約0.01~約0.5貸費部であり、好適には約 0.1~約0.3である。ととに通常のパーオキサイ ど化合物、例えば芳香族ジアンルパーオキサイド、 脂肪族グアシルバーオキシド、二塩基性酸パーオ キサイド、ケトンパーオキサイド、アルキルパー オキシエステル、アルキルハイドロバーオキサイ ドカどが利用できる。特別な例は、ジクミルバー オキサイド、ジベンゾイルパーオキサイド、ジア セナルパーオキサイド、ピスー8,4-ジクロル ベンソイルパーオキサイドなどを含む。様々のパ ーオキサイドの数は数多いが、それらのいずれも 使用できる。従つて上記化合物は単なる代表的な 例である。好適なパーオキサイド硬化剤は、ジク ミルバーオキサイド及び2、5~ピスしょ675-プ ナルパーオキシ) - 2 , 5 - ジメナルヘキサンで

- 1 8 -

ある。

1

パーオキサイドの組合せ物又は確世硬化剤の組合せ物並びに磁性及びパーオキサイド硬化剤の組合せ物が使用しりる。更に上述の硬化剤の範囲は活性化合物の骨を示す。即ち、硬化剤網をはジクミルパーオキサイドを溶媒系で使用する場合、ジクミルパーオキサイド自体のみが考慮される。更に、ある溶酸流動指数を得るために用いられる硬化剤の正確な量は、その硬化剤の活性又は効率に依存して硬化剤の種類により変化する。

部分的硬化を対欧するための他の方法は、混合物をイオン化照射に供することを含む。このイオン化照射に供することを含む。このイオン化照射調は、 4 超、 8 秒、 7 線、電子線、陽子線、中性子線及び 2 線を含む。最も商業的な用途にかいて、加速された電子線が用いられる。照射はゴレンドのベレット又は背層を照射に供することによって行なわれる。照射はブレン

- 1 9 -

充填剤、処理助剤なども通常の量で添加するととができる。特別な種類の添加剤は、促進剤に加えて、活性化剤、養色剤、抗酸化剤、難燃剤、耐オンン化性化合物及び種々の処理助剤例えば他、ステアリン酸などを含む。充填剤の例はカーボンブラッタを含み、プレンド100部当り例えば0.1、件ましくは0.6から約30~40萬候部までの最である。他の充填剤、例えばシリカ、種々の粘度、炭酸カルシウム、メルクなども通常の量で使用することができる。

本発明のプレンドは、部分的に硬化されていて もいなくても一般的に良好な物理的性質を有し、 及び一般に二つの連続相からなる。いくつかの性 質例えば低騰弱區度は、全く予期を越えたもので あつた。他の予想しえなかつた性質は、高温での 最小クリーブ、良好な低温での耐衝撃性、良好な 仲後、良好な始料接着性及び良好な耐力ゾン及び 海南昭56- 30447(6)

ド組成物の一面から又は両面から行なりととがで きる。照射量は勿論プレンド組成物の厚さと共に 変化する。いずれの場合においても、蔵ましい照 射量は、上端の指数以上の密数流動指数を有する 部分的に便化されたプレンドを与える量である。 照射の適有の性質のために、各重合体の架構密度 は無射された表面からの距離と共に変化するであ ろう。との現象は、全体的に部分的に硬化された 系が製造される限りにおいて許容することができ る。しかしながら、過度の照射は成形又は押出し するととができない且つ再処理できない気機系を 与えるであろう。照射促進剤を用いる場合、限射 及通量はプレンド組成物の一面からだけ照射した。 とき約01~६0メガラッドで変化してよく、一 方プレンド組成物の各面から照射したとき約 a.i ~約30メガラッドで変化しりる。

上述の硬化剤の他に、他のゴム成分、混合剤、

- 20 -

老化性を含む。一般に、下配の予期を越えた性質 は、ポリブロピレンのようたαーオレフイン食合 体の量と無関係に及び部分的に硬化されているい ないに拘らず、本発明のプレンドによつて達成さ れる。しかしながら构述したように、部分的に硬 化されたプレンドは改良された引張り性並びに改 良された老化性を与える。本発明の熱可塑性弾性 体プレンドは、普通切断時に少くとも50多及び 好さしくは少くとも2008の伸張を建成する。 最高のクリーブは、0.08 MPa の負荷下に 120℃で4多以下である。プレンドはASTM 紅刀Si8号に従つて試験したとき、オゾンクラ ツキングを示さない。 - 30℃にかける低温衝撃 性及び財産料スカフ性は良好である。プレンドの「 贈闕盗度は一般に - 20 ℃以下及び好せしくは - 45 ℃以下である。

改良された耐ォソン性は、同葉者には十分知ら

- 2 2 -

特別8556- 30447(7)

ツシユ板、パンパー充填パネルなどを含む。

調節しうる分子量を有する高ピニルポリブタジ エンの製造に対する方法は下記の通りである。低 ビニル含量及び高ビニル含量のものを製造したい 場合には、所覚のミクロ構造が遊成されるまで温 度を32℃以上に上昇させることによつてこれを 行なりことができる。勿論非常に低ビニル合量、 例えば約10多のものが望ましい場合には、これ は1,2-ジー(N-メチルピペラジニル・N/) - エタンを省略するととによつて製造するととが

高ピニルポリプタジエンの製造には、次の代表 的な方法が使用される:

提拌機、適当な加熱及び冷却手段及び適当な導 入口及び取出し口を備えたきれいな2~ガロンの ステンレス錆反応器化、窒素雰囲気下でヘキサン を導入し及びヘキサン中及び反応器の表面上の不

- 2 4 -

所可の物理性の正確な組合せ物は、意図された 用途に依存する。本発明の熱可塑性プレンドは、 **重合体成分の比及び混入添加剤を変えれば、所望** の物理性を広範囲に変えることが可能になるとい り点で非常に普遍的であり及び融通性がある。と れらの変化は、ゴム又はブラスチック混合の技術 者にとつて明らかである。

れているように、プレンドが貨器を耐ォソン性を

示すという点で金く予期を越えたものである。更

に、本プレンドは非常に良好を柔軟性も示し、種

種の耐熱性剤を添加したとき非常に良好な耐熱を

化性を示す。

本務明の熱可感性弾性体混合物は、成形、押出 し、カレンダリング、真空成形による製品の製造 に使用することができる。これらの製品は、チュ ープ、ガスケット、おもちや、家庭用品、及び特 に種々の自動車部品例えばタイヤ、パンパー、メ

純物と反応するのに十分な最のn~ブテルリチワ ムを飯加するととによつて反応の準仰をする。と の混合物を機拌し、約1時間65℃まで加熱する。 次いでとの混合物を窒素雰囲気下に流出させ、拾 てる。次いて1,3~ブタジェン24多(ブタジ エン8178)及びヘキサン78多を含有する混 合物 7.5 ポンドを顕著下に反応器に仕込み、5 C まで冷却した後ゃープチルリチウム 1 5.5 ミリモ ル及び 1 , 2 - ジ - (N - メチルピペラジニル -N′)-エタン(DMPR)33ミリモルを添加す る。福度を5℃状役ち、十分に拇律する。反応原 始から約8時間扱、生成物を酸化防止剤を含有す る多量のイソプロパノール中に滴下する。沈殿し た生成物を回収し、ドラム乾燥し、分子量が、約 50,000及び実質的に100多の1,2-ブロ ツク含量を有する新合体を規質的に100多の収 本で得る。

分子量は、カープテルリナウムの骨を増加させ ることによつて彼少する。有利にはホ-Buliの 量を変える場合、DMPBの量を適当に変えてD MPE/Li の比を約2にする。単数体1モル当 りに用いる触媒の共を変えるととによつて分子量 を変え又は制御する方法は、アニオン異合の方法 で十分知られている。

頂合温度は、温度の上昇と共に生成物の1,2 - 含果を低下させ、及びその逆も可能にする。下 表に示すように最高の1,2-含量を得るために は、一般に温度を高々5℃以下に保つことが望ま Lho

		Ø	度		凡七	0	1	•	2	-	台景
		5	C以下				ı	0	0	\$	•
			r				9	9.	8	96	
			r				8	8		95	
	2	4	Č				9	7		96	
	2	9	Ü	•			8	5		#	
	3	2	C				9	0		#	
•	3	2	C附下				•	0	*	以	Ŧ

1

- 26 -

高ピニルポリプタジエン(12008)をトル エン5 ガロンに磨解する。との食合体溶液を、攪 採機、加熱及び冷却手段、及び導入口及び取り出 し口手段を仰えたステンレス側反応器に移す。と の元の混合容器に更化トルエン1ガロンを添加し て重合体の恐部が存在すればそれを前解し、得ら れた欝被も反応器に添加する。反応器を密封し、 **橙枠したがら5.6 むまで冷却し、十分に真空を適** 用して附作ガスを除去する。次いで反応器内の自 由空間をガェで50 psi まで2回フラッシュする。 各フラッシュの毎、真独を再び適用して良跡量の 終存ガスを除去する。次いで水業雰囲気を保ちな がら、 Ni/ シクロヘキセン/トリインプチルア ルミニウムを1/1/3~4のモル比で言有し及 び京会体1009出り25~5ミリモルのN6を 合んでなる水素化触媒を添加する。触媒を影加し た核、温度を17~88℃に上昇させ、水器を

張り強軍及び切断時伸張に対する物理性の試験を 行なう。また標本を37℃で14時間60 pphm のオソンに殴した後亀裂が生じたかどうかを決定 することにより、オソン老化性も試験する。更に、 歯料接着試験及び冷時機数試験も行なう。

- 2 7 -

総料電布前に、最初に試験板を銀やかなアルカリ性溶液で洗浄し、水洗する。乾燥後、板にセイパート・オキシダーモ(Seibert Oxidermo)プライマーを吹霧し、少くとも2分間フラツシユ乾燥する。次いでデュレタン(Darethane)100の上始りを済用し、120でで40分間硬化させる。被いて諸科表所を10セント銀貨の端で引つかくことにより、参科の耐スカフ性を評価する。份秀な染料の接着性を示す表面に対しては、魚料が表所からきれいにとすりとることができない。接着性が質弱な場合には、10セント銀貨で軽くとすつても染料が容易にはぎとることができる。

特別昭56- 30447(8)

150 psitまで導入する。水衆化は拡散律液であるから、迅速な機絆は効果的である。水衆圧が75~100 psitまで低下したとき、反応器を150 psitまでに加圧する。一般に水衆化は7~10時間で完結し、不飽和結合の水衆化が90~99%に達する。

水素化されたポリブタジェンは、90~120 での得度下に2つのロールミルでシートにされる。 次いでα・オレフイン取合体を、望ましい脈加剤 又は改変剤と一緒に添加し、α・オレフイン取合 体及び脈加剤がポリブタジェン中に良く分散する までミル処理を螺続する。次いでブレンドが二軸 スクリュー押出し機中へ容易に供給できるように、 細片に切断する。この物質を200℃で急冷水浴 中へ押出し、次いで小ペレットに切断し、続いて 板(152×102×02cm)に射出成形する。 この板を用い、ASTM標準法に従い、切断時引

- 2 8

使用した冷時衝撃試験は、ゼネラル・モーターズ(General Motors)が軟質の熱可能性弾性体部に必要とするものである。この試験では、強料を添布した試料(7.62×15.2×0.8 cm)の端を、7.62 cmがれた蒸板に切断された海中へ挿入する。次いで試験試料を少くとも4時間-30でで放ぎする。この後、ドーム機の試験標本に対し、半円球のヤリ(液径5 cm、27 kg)を高さ422 cmから落下させるととにより、頂点に衝撃を与える。この試験に合為する試料は破壊せず又は危裂が生じてはならない。

次の専施例は本発明を例示する。とれは基本る例示であつて、本紙明の範囲又は本発明を行なう 方块を限定する意図を有さない。特に普及しない 場合には、部及びパーセントは重量によるものと する。

夹 施 何 1

- 30 -

**時開昭56- 30447(9)** 

1,2-含量及び分子最の異なるポリブタジェン及びその水業化された生成物を穀液するために3つの実験を行なつた。1,2-ミクロ被流は重合体質を適してランダムに分布した。ポリブタジェン及びその水業化された生成物の積々の性質を下の第「表に示すように決定した。なお上述のブレンド法に従つて積々の水業化された重合体を、水業化された重合体をの部及びアインタクチック性ポリブロビレン(蒸船指数4)40部の割合でブレンドし、得られるブレンドの物理性を第1段に示すように決定した、更に利々のプレンドは係秀な耐オンン性、強料整類性及び冷時衝撃性を示した。



- 3 1 -

電合体を製造し、それを水素化し、及びそれを 常合体α-オレフインとブレンドするための上述 の方法に加えて、これらの方法の概々の改変法及 び同様の結果を与える同等の方法も使用すること ができる。

本無明のある種の特徴はその様々の具体例に関して新細に記述したけれど、勿論本発明の精神及び範囲内で他の改変を行なうととができ、また本発明が特許無束の範囲で定託したものを除いて上述の正確を詳細によつて制限されないことは明らかである。

作的出げ人 ザ・ファイヤーストーン・タイヤ・ アンド・ラバー・カンパニー

代 斑 人 弁理士 小田島 平 宮

	O I	166,000	222	00	37.1	S 6		2944	804	9 & 7	3 1,907
	ea I	130000	2.0	0.0	3 2 5	100		4.104	1,120	8 7.0	36.258
第一张	∢1	270,00	2.67	0.0	2.7.2	9 6		3829	734	9.7.6	37,418
	中午中	C PC LM	A	4.4	一本学・マー・	大統代(4)	80/40プレンドの独質	引張り強度 (pei)	年第一年)	引き報き強度	曲げモジュラス (psi)

-82-